(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 31. Dezember 2003 (31.12.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2004/000805\ A1$

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 205/08, C07F 9/568, A61K 31/397, A61P 3/06, 9/10
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/005816
- (22) Internationales Anmeldedatum:

4. Juni 2003 (04.06.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 27 508.4

19. Juni 2002 (19.06.2002) DE

- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: JAEHNE, Gerhard; Seebachstrasse 22, 65929
 Frankfurt (DE). FRICK, Wendelin; Schornmühlstrasse
 3, 65510 Hünstetten-Beuerbach (DE). FLOHR, Stefanie; St. Galler Ring 142, CH-4054 Basel (CH).
 LINDENSCHMIDT, Andreas; Brahmsstr. 4, 65812
 Bad Soden (DE). GLOMBIK, Heiner; Am Lotzenwald 42, 65719 Hofheim (DE). KRAMER, Werner;
 Henry-Moisand-Strasse 19, 55130 Mainz-Laubenheim (DE). HEUER, Hubert; Am Sportfeld 74, 55270

Schwabenheim (DE). **SCHAEFER, Hans-Ludwig**; Steingasse 7, 65239 Hochheim (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: AVENTIS PHARMA
 DEUTSCHLAND GMBH; Patent- und Lizenzabteilung,
 Industriepark Höchst, Geb. K. 801, 65926 Frankfurt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (ΛΜ, ΛΖ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

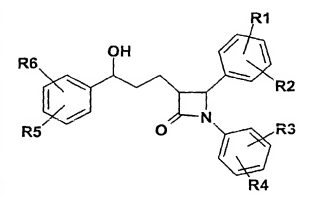
Veröffentlicht:

(l)

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: DIPHENYL AZETIDINONES SUBSTITUTED BY ACIDIC GROUPS, METHOD FOR THEIR PRODUCTION, MEDICAMENTS CONTAINING SAID COMPOUNDS AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: SÄUREGRUPPEN-SUBSTITUIERTE DIPHENYLAZETIDINONE, VERFAHREN ZU DEREN HERSTEL-LUNG, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL UND DEREN VERWENDUNG



- (57) Abstract: The invention relates to compounds of formula (I), in which R1, R2, R3, R4, R5 and R6 are defined as cited, in addition to their physiologically compatible salts. The compounds are suitable for use e.g. as hypolipidaemics.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel (I), worin R1, R2, R3, R4, R5, and R6 die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträgliche Salze. Die Verbindungen eignen sich z.B. als Hypolipidämika.

Beschreibung

Säuregruppen-substituierte Diphenylazetidinone, Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung

5

Die Erfindung betrifft mit Säuregruppen substituierte Diphenylazetidinone, deren physiologisch verträgliche Salze sowie physiologisch funktionelle Derivate.

Es sind bereits Diphenylazetidinone (wie z.B. Ezetimibe) sowie deren Verwendung zur 10 Behandlung von Hyperlipidämie sowie Arteriosklerose und Hypercholesterinämie beschrieben worden [vgl. Drugs of the Future 2000, 25(7):679-685) und US 5,756,470].

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, weitere Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine therapeutisch verwertbare hypolipidämische Wirkung entfalten. Insbesondere bestand die Aufgabe darin, neue Verbindungen zu finden, die gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen, sehr gering resorbierbar sind. Unter sehr gering resorbierbar wird eine intestinale Resorption kleiner 10%, bevorzugt kleiner oder gleich 5% verstanden.

20

Die neuen Verbindungen sollen insbesonders eine geringere Resorption als Ezetimibe auf weisen.

Bei geringerer Resorption zeigen pharmazeutische Wirkstoffe in der Regel deutlich weniger Nebenwirkungen.

Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I,

worin bedeuten

5

10

15

20

25

R1, R2, R3, R4, R5, R6

unabhängig voneinander (C₀-C₃₀)-Alkylen-(LAG)_n,

wobei n = 1 - 5 sein kann und wobei ein oder mehrere C-Atome des

Alkylenrests durch $-S(O)_n$ -, mit n = 0 - 2, -O-, -(C=O)-, -(C=S)-, -CH=CH-,

-C \equiv C-, -N((C₁-C₆)-Alkyl)-, -N(Phenyl)-, -N((C₁-C₆)-Alkyl-Phenyl)-, -N(CO-

(CH₂)₁₋₁₀-COOH)- oder -NH- ersetzt sein können;

H, F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)Alkyl, CONH₂, CONH(C₁-C₆)Alkyl, CON[(C₁-C₆)Alkyl]₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können; C(=NH)(NH₂), PO₃H₂, SO₃H, SO₂-NH₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N[(C₁-C₆)-Alkyl]₂, S-(C₁-C₆)-Alkyl, S-(CH₂)_n-Phenyl, SO-(C₁-C₆)-Alkyl, SO-(CH₂)_n-Phenyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(CH₂)_n-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂ substituiert sein kann; NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH(C₁-C₇)-Acyl, Phenyl, O-(CH₂)_n-Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂-

 CH_3 , COOH, $COO-(C_1-C_6)$ -Alkyl, $CONH_2$;

(LAG)_n -(CH₂)₁₋₁₀-SO₃H, -(CH₂)₀₋₁₀-P(O)(OH)₂, (CH₂)₀₋₁₀-O-P(O)(OH)₂, -(CH₂)₀₋₁₀-COOH und n = 1 – 5 sein kann;

wobei immer mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung (C_0-C_{30}) -Alkylen- $(LAG)_n$, wobei n=1-5 ist und wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch $-S(O)_n$ -, mit n=0-2, -O-, -(C=O)-, -(C=S)-, -CH=CH-, -CEC-, - $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)-, -N(Phenyl)-, - $N((C_1-C_6)$ -Alkyl-Phenyl)-, - $N(CO-(CH_2)_{1-10}$ -COOH)- oder -NH- ersetzt sein können,

besitzen muß,

5

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze;

wobei die Verbindung 2-{[4-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butyl]-methyl-amino}-ethansulfonsäure sowie solche Verbindungen, bei welchen die Reste R1 – R6 die Bedeutung –O-(CH₂)₁₋₁₀-COOH, (C₁-C₆)-Alkylen-COOH oder –COOH haben, ausgenommen sind.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung (C₀-C₃₀)-Alkylen-(LAG), wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)-, -N((C₁-C₆)-Alkyl)-, -N(CO-(CH₂)₁₋₁₀-COOH)- oder - NH- ersetzt sein können, besitzt.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin einer der Reste R1 oder 25 R3 die Bedeutung (C₀-C₃₀)-Alkylen-(LAG) hat, wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)-, -N(CH₃)-, oder -NH- ersetzt sein können.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung -(CH₂)₀₋₁-Y-W-(C₀-C₂₅)-Alkylen-Y'-W'-(LAG) hat; worin ein 30 oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch O-Atome ersetzt sein können und wobei Y und W unabhängig voneinander NH, NCH₃, C=O, O, eine Bindung oder S(O)_n, mit n = 0 – 2, sein können und Y' und W' unabhängig voneinander NH, NCH₃,

4

C=O, O, eine Bindung oder $S(O)_n$, mit n = 0 – 2, sein können oder Y-W oder Y'-W' jeweils für sich zusammen genommen eine Bindung sein kann.

Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin die Gruppe LAG ein 5 Carbonsäurerest oder ein Sulfonsäurerest ist.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für 10 medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-, Sulfon- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, 15 Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isothion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Apfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon-, Wein- und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird in besonders bevorzugter Weise das Chlorsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nichttherapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung, z.B. ein Ester, das bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine solche Verbindung oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

Ein weiterer Aspekt dieser Erfindung sind Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

10

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel (I)" auf Verbindung(en) der Formel (I) wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

15 Die Verbindungen der Formel I und deren pharmazeutisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate stellen ideale Arzneimittel zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, insbesondere von Hyperlipidämie dar. Die Verbindungen der Formel I eignen sich ebenfalls zur Beeinflussung des Serumcholesterinspiegels sowie zur Prävention und Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen.

20

Die Verbindung(en) der Formel (I) können auch in Kombination mit weiteren Wirkstoffen verabreicht werden.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I), die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,1 mg bis 100 mg (typischerweise von 0,1 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 30 0,1-10 mg/kg/Tag. Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 0,01 bis 100 mg, typischerweise von 0,02 bis 50 mg enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträgli-

cher Salze beziehen sich die vorgenannten Gewichtsangaben auf das Gewicht des

6

vom Salz abgeleiteten Diphenylazetidinon-Ions. Zur Prophylaxe oder Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel (I) selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der

- 5 Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten
- 10 kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen 15 gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale und perorale (z.B. sublinguale) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu 20 behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat,

und Methacrylsäuremethylester.

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in

WO 2004/000805

einer wäßrigen oder nicht-wäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren 5 zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der 10 Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch Tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer 15 geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale)

20 Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß

Formel (I) mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und

Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten

Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

25 Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet: Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesonders zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den 20 Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. 8

Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus[®] oder HMR 1964, GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise

- 5 Sulphonylfharnstoffe, Biguadine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse
- 10 beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Verbindungen wie antihyperlididämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe, Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, PPAR- und PXR- Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirken.

15

- Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.
- 20 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.
- Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, Gl 262570, verabreicht.
 - Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

30

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW

1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in 5 Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Bay 13-9952, BMS-201038, R-103757, verabreicht.

10

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor, wie z.B. HMR 1453, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. Bay 194789, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesolvam, verabreicht.

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer, wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

25 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

30

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

5 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen synthetase inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. CI-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

15

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Gliclazid,

20 verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in

- 25 Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.
 - Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten
 - Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinyl-
- 30 methoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.
 - Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem α -Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

PCT/EP2003/005816

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Gliazid oder Repaglinid.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Metformin, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

- 10 Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC-3- oder MC-4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MCH (Melanin-konzentrierendes Hormon) Antagonisten, , CCK-Agonisten, Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren,
- 15 gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-
- 20 Agonisten verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin. Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphatamin oder Amphetamin.

- 25 Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin. Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat. Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.
- 30 Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen, wie z.B. Caromax[®] verabreicht. Die Kombination mit Caromax[®] kann in einer Zubereitung erfolgen, oder

durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax[®]. Caromax[®] kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden. Die Kombination von Verbindungen der Formel I mit Caromax[®] zeichnet sich neben einer Wirkverbesserung, insbesonders in der LDL-

5 Cholesterinsenkung, gegenüber den Einzelwirkstoffen, auch durch Ihre verbesserte Verträglichkeit aus.

Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und 10 wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin sowohl Stereoisomerengemische der Formel I, als auch die reinen Stereoisomere der Formel I, sowie Diastereomerengemische der 15 Formel I als auch die reinen Diastereomere. Die Trennung der Gemische erfolgt auf chromatographischem Weg.

Bevorzugt sind racemische als auch enantiomerenreine Verbindungen der Formel I mit folgender Struktur:

25 Als Aminoschutzgruppen werden bevorzugt der durch katalytische Hydrierung abspaltbare Benzyloxycarbonyl-(Z-)Rest, der durch schwache Säuren abspaltbare 2-

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

13

(3,5-Dimethyloxyphenyl)propyl(2)oxycarbonyl (Ddz-) oder Trityl- (Trt)-Rest, der durch Säuren wie 3M Salzsäure abspaltbare t-Butylcarbamat (BOC-)-Rest und der durch sekundäre Amine abspaltbare 9-Fluorenylmethyloxycarbonyl- (Fmoc)-Rest herangezogen.

5

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung von Diphenylazetidinonderivaten der Formel I.

5

Y kann S, O, (C=O), (C=S), CH=CH, CEC, N((C₁-C₆)-Alkyl), N(Phenyl), N((C₁-C₆)-Alkyl-Phenyl), N(CO-(CH₂)₁₋₁₀-COOH) oder NH bedeuten;
R11 kann H oder im Falle, dass Y = (C=O) oder (C=S) ist, OH bedeuten;
W, Y' und W' können, unabhängig voneinander und von Y, -S(O)_n-, mit n = 0 - 2, -O-,
10 -(C=O)-, -(C=S)-, -CH=CH-, -CEC-, -N((C₁-C₆)-Alkyl)-, -N(Phenyl), -N((C₁-C₆)-Alkyl-Phenyl)-, -N(CO-(CH₂)₁₋₁₀-COOH)- oder -NH- oder eine Bindung bedeuten;

Die Verknüpfung von -(CH₂)x-Y-R11 in Verbindung II kann alternativ auch an einem 15 der anderen beiden Phenylringen sein.

x, y und z können unabhängig voneinander 0 bis 10 bedeuten.

Das Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I ist dadurch gekennzeichnet, daß man z.B. ein Amin oder eine Hydroxy-Verbindung der Formel II mit einem Alkylierungs- oder einem Acylierungsreagenz umsetzt, das bevorzugt in 20 omega-Position eine weitere Funktionalität – evtl. in geschützter Form - trägt. Diese wird (nach Entschützung) zur Anknüpfung der (LAG) verwendet, beispielsweise unter Ausbildung von Ether-, Amin oder Amidbindungen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung, ohne

dieselbe auf in den Beispielen beschriebene Produkte und Ausführungsformen einzuschränken.

5 Beispiel I

4-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylamino}-butane-1-sulfonsäure (6)

10

a) 3-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-pentanoyl]-4-phenyloxazolidin-2-on (1)

15

25

27 g 3-[5-(4-Fluor-phenyl)-5-hydroxy-pentanoyl]-4-phenyl-oxazolidin-2-on werden mit 13,6 g Tert.-Butyl-Dimethylsilylchlorid und 10,2 g Imidazol in 36 ml Dimethylformamid gelöst und 90 min. bei 60°C gerührt. Nach Beendigung der Reaktion wird das Gemisch in Essigsäureethylester gelöst und zweimal mit Wasser ausgeschüttelt. Die 20 organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und im Vakuum eingeengt. Man erhält 3-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-pentanoyl]-4-phenyl- oxazolidin-2-on (1) mit dem Molekulargewicht 471,65 (C₂₆H₃₄FNO₄Si); MS (ESI): 340.28 (MH⁺ - HOSi(CH₃)₂C(CH₃)₃).

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

- b) 4-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-1-(4-methoxy-phenyl)-2-(2-oxo- 4-phenyl-oxazolidin-3-carbonyl)-pentylamino]-benzonitril (2)
- 16,2 g 3-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-pentanoyl]-4-phenyl5 oxazolidin-2-on werden in 350 ml Dichlormethan gelöst. Die Lösung wird mit 19,8 ml Hünig Base und mit 10,14 g 4-[(4-Methoxy-phenylimino)-methyl]-benzonitril versetzt und auf –10°C gekühlt. Zur gekühlten Lösung fügt man 8,52 ml Trimethylsilyltriflat hinzu und rührt 30 min. bei –10°C. Die Lösung wird nun auf –30°C abgekühlt, und es werden 44 ml Titantetrachloridlösung zugegeben. Die Reaktionsmischung wird 2 h bei
 10 –30 bis-40°C gerührt. Danach lässt man die Lösung sich auf Raumtemperatur erwärmen, wäscht die Reaktionslösung nacheinander mit 200 ml 2N Schwefelsäure, 300 ml 20%iger Natriumhydrogensulfitllösung und ges. Kochsalzlösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum eingeengt und der Rückstand wird über Kieselgel mit n-Heptan/Essigsäureethylester 3/1 gereinigt.
 15 Man erhält 4-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-1-(4-methoxy-phenyl)-2-(2-oxo- 4-phenyl-oxazolidin-3-carbonyl)-pentylamino]-benzonitril (2) mit dem
- phenyl)-2-(2-oxo- 4-phenyl-oxazolidin-3-carbonyl)-pentylamino]-benzonitril (2) mit dem Molekulargewicht 707,93 (C₄₁H₄₆FN₃O₅Si); MS (ESI): 590.51 (MH⁺ C₇H₅N₂).
- 20 c) 4-[3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-(4-fluor-phenyl)-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzonitril (3)
 - 13,2 g 4-[5-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-5-(4-fluor-phenyl)-1-(4-methoxy-phenyl)-2-(2-oxo- 4-phenyl-oxazolidin-3-carbonyl)-pentylamino]-benzonitril werden in 380 ml
- 25 Methyl-tert.-Butylether gelöst, mit 18,6 ml N,O-Bis(trimethylsilyl)-acetamid und 1,86 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Beendigung der Reaktion fügt man 10 ml Essigsäure zu, engt die Reaktionsmischung im Vakuum ein und reinigt den Rückstand über Kieselgel mit Toluol/Essigsäureethylester 50/1. Man erhält 4-[3-[3-(tert-Butyl-
- 30 dimethyl-silanyloxy)-3-(4-fluor-phenyl)-propyl]-2-(4-methoxy- phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzonitril (3) mit dem Molekulargewicht 544,75 (C₃₂H₃₇FN₂O₃Si); MS (ESI): 545.56 (M+H⁺).

d) 4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]- benzonitril (4)

5

3.5 g 4-[3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-(4-fluor-phenyl)-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzonitril werden in 65 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 0,74 ml Essigsäure und 8,03 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Danach werden 4,82 ml der Tetrabutylammoniumfluorid-Lösung nachgegeben und weitere 3 h bei Rückflusstemperatur gerührt. Die abgekühlte Reaktionsmischung wird im Vakuum eingeengt, und der Rückstand wird chromatographisch über Kieselgel mit n-Heptan/Essigsäureethylester 2/1 gereinigt. Man erhält 4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]- benzonitril (4) mit dem

15 Molekulargewicht 430,48 ($C_{26}H_{23}FN_2O_3$); MS (ESI): 431.24 (M+H †).

e) 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)- azetidin-2-on (5)

20

- 1,22 g 4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]- benzonitril werden in 90 ml Ethanol gelöst, mit 10 ml konz. Ammoniaklösung und einem Überschuß Raney-Nickel versetzt und 8 h bei 60°C und einem Druck von 10 bar Wasserstoff gerührt. Die Reaktionsmischung kühlt über Nacht auf
- 25 Raumtemperatur ab; anderntags wird vom Katalysator abgetrennt, das Filtrat im Vakuum eingeengt und der Rückstand chromatographisch über Kieselgel mit Dichlormethan/Methanol/Ammoniak-Lösung 10/1/0.1 gereinigt. Man erhält 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (5) mit dem Molekulargewicht 434,51 (C₂₆H₂₇FN₂O₃); MS (ESI): 418.2
 30 (MH⁺ NH₃).

f) 4-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylamino}-butane-1-sulfonsäure (6)

87 mg des obigen Benzylamins werden bei Raumtemperatur in 3 ml trockenem
5 Acetonitril gelöst, mit 40 μl 1,4-Butansulton versetzt und 12 h unter Rückfluss erhitzt.
Die abgekühlte Reaktionslösung wird im Vakuum eingeengt und chromatographisch (Kieselgel; Dichlormethan/Methanol 85/15 + 10% Wasser) gereinigt. Man erhält 4-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylamino}-butane-1-sulfonsäure (6) mit dem Molekulargewicht 570,69
10 (C₃₀H₃₅FN₂O₆S); MS (ESI): 553,28 (MH⁺ - H₂O).

Beispiel II

15 2-[(4-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-phenoxy}-butyl)-methyl-amino]-ethylsulfonsäure (8):

- 20 In 6 ml absolutem Methanol werden 130 mg 3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-1-[4-(4-fluor-butoxy)-phenyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (7) gelöst. Dann werden 120 mg N-Methyltaurin in 2 ml Wasser und 60 mg Kaliumcarbonat zugegeben. Bei 50 °C wird 24 h lang gerührt. Die Reaktionsmischung wird am Rotationsverdampfer eingeengt und der Rückstand über präparative Chromatographie gereinigt. Nach
- 25 Gefriertrocknung wird das Produkt (50 mg) als Öl erhalten. C₃₂H₃₉FN₂O₇S ESIMS m/z: 614 (M⁺)

Beispiel III

[2-(4-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-5 1- yl]-phenoxy}-butylamino)-ethyl]-phosphonsäure (9):

In 6 ml absolutem Methanol werden 200 mg 3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-110 [4-(4-fluor-butoxy)-phenyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (7) gelöst. Dann werden
165 mg 1-Aminoethylphosphat und 247 mg Kaliumcarbonat in 3 ml Wasser gelöst
zugegeben. Bei 90 °C wird 8 h lang gerührt. Die Reaktionsmischung wird am
Rotationsverdampfer eingeengt und der Rückstand über präparative Chromatographie
gereinigt. Nach Gefriertrocknung wird das Produkt (47 mg) als Öl erhalten.

15 C₃₁H₃₈FN₂O₇P ESIMS m/z: 600 (M⁺)

Beispiel IV

20 Phosphorsäure-mono-{6-[4-(4-{1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluorfluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butylamino]-hexyl} ester (10):

In 6 ml absolutem Methanol werden 115 mg 1-(4-FluorFluor-phenyl)-3-[3-(4-fluorfluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-[4-(2-fluoromethoxy-ethoxy)-phenyl]-azetidin-2-on (7) gelöst. Dann werden 130 mg 6-Amino-1-hexylphosphat in 1,5 ml Wasser und 107 mg 5 Kaliumcarbonat zugegeben. Bei 70 °C wird über Nacht gerührt. Die Reaktionsmischung wird am Rotationsverdampfer eingeengt und der Rückstand über präperative Chromatographie gereinigt. Nach Gefriertrocknung wird das Produkt als Öl erhalten.

 $C_{34}H_{43}F_2N_2O_7P$ ESIMS m/z: 660 (M⁺)

10

Beispiel V

4-{4-[3-[3-(4-FluorFluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-15 azetidin-1-yl]- phenoxy}-butan-1-sulfonsäure (12):

In 4 ml absolutem Dimethylformamid werden 160 mg 3-[3-(4-FluorFluor-phenyl)-3-20 hydroxy-propyl]-1-(4-hydroxy-phenyl)-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (11) gelöst. Es werden 210 mg gepulvertes Kaliumcarbonat und 42 mg 1,4,-Butansulton zugegeben. Bei Raumtemperatur wird über Nacht gerührt. Die Reaktionslösung wird unter Ölpumpenvakuum eingeengt, mit Dichlormethan aufgenommen und 1x mit Wasser gewaschen. Mit 2N Salzsäure wird die wässrige Phase angesäuert und 2x mit 25 Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird über eine 10 g SiO₂-Kartusche chromatographiert (Dichlormethan / Methanol = 5/1). Das Produkt (72 mg) wird als Öl erhalten.

 $C_{29}H_{32}FNO_7S$ ESIMS m/z: 557 (M⁺)

5 Beispiel VI

4-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butan-1-sulfonsäure (13):

10

In 6 ml absolutem Dimethylformamid werden 250 mg 1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-hydroxy-phenyl)-azetidin-2-on (7) gelöst. Es werden 337 mg gepulvertes Kaliumcarbonat und 69 μl 1,4,-Butansulton zugegeben. Bei Raumtemperatur wird über Nacht gerührt. Die Reaktionslösung wird filtriert und unter Ölpumpenvakuum eingeengt. Der Rückstand wird über eine 10 g SiO₂-Kartusche chromatographiert (Dichlormethan / Methanol = 5/1) und aus Diethylether kristallisiert. Das Produkt (131 mg) wird als Feststoff erhalten.

 $C_{28}H_{29}F_2NO_6S$ ESIMS m/z: 546 (M⁺)

20

Beispiel VII

3-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-propan-1-sulfonsäure (14):

In 6 ml absolutem Dimethylformamid werden 250 mg 1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-hydroxy-phenyl)-azetidin-2-on (7) gelöst. Es werden 337 mg gepulvertes Kaliumcarbonat und 59 μl 1,3,-Propansulton zugegeben. Bei Raumtemperatur wird über Nacht gerührt. Die Reaktionslösung wird filtriert und unter Ölpumpenvakuum eingeengt. Der Rückstand wird über eine 10 g SiO₂-Kartusche chromatographiert (Dichlormethan / Methanol = 5/1) und aus Diethylether kristallisiert. Das Produkt (250 mg) wird als Feststoff erhalten.

10 $C_{27}H_{27}F_2NO_6S$ ESIMS m/z: 532 (M⁺)

Beispiel VIII

15 (4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzylcarbamoyl)-methansulfonsäure (18):

25

oxazolidin-3- carbonyl)-pentyl]-benzonitril (15):

PCT/EP2003/005816

a) 4-[5-(4-Fluor-phenyl)-1-(4-fluor-phenylamino)-5-hydroxy-2-(2-oxo-4-phenyl-

23

- 5 2.5 g 3-[5-(4-Fluor-phenyl)-5-hydroxy-pentanoyl]-4-phenyl-oxazolidin-2-on werden in 30 ml Dichlormethan unter Argon gelöst, dazu gibt man 3.9 g 4-[(4-Fluorphenylimino)-methyl]-benzonitril und kühlt auf -10°C.Zu dieser Mischung gibt man 6.4 ml Diisopropylethylamin und innerhalb von 30 min 4.05 ml Trimethylsilylchlorid, so dass die Temperatur -5°C nicht übersteigt. Bei dieser Temp, wird 1 Std. nachgerührt 10 und dann auf -25°C gekühlt. Dann werden 0.8 ml Titantetrachlorid langsam zugegeben. Die dunkle Mischung wird über Nacht bei – 25 bis –30°C gerührt danach mit 35 ml 7proz. Weinsäurelösung zersetzt und 1 Std. bei Raumtemp, nachgerührt. Anschließend gibt man 15 ml einer 20%igen Natriumhydrogencarbonatlösung dazu und rührt erneut 1 Std. Nach Phasentrennung wird die org. Phase mit 30 ml Waser 15 gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und auf ca. 10 ml eingeengt. Nach Zugabe von 2 ml Bistrimethylsilylacetamid erwärmt man 30 min. zum Rückfluss und engt danach i.Vak. ein. Der Rückstand wir d mit Ethylacetat/Heptan zur Kristallisation gebracht. Man saugt ab und trocknet i.Vak. Man erhält das Produkt mit dem Molekulargewicht 653.81 ($C_{37}H_{37}F_2N_3O_4Si$); MS (ESI+): 654.3 (M+H⁺), 582.2 (M+H⁺-20 Si(CH_3)₃).
 - b) {1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzonitril (16):

2 g 4-[5-(4-Fluor-phenyl)-1-(4-fluor-phenylamino)-5-hydroxy-2-(2-oxo-4-phenyl-oxazolidin-3- carbonyl)-pentyl]-benzonitril (15) werden in 20 ml Methyl-tert.-butyl-ether gelöst und mit 100 mg Tetrabutyl- ammoniumfluorid-Trihydrat und 1.3 ml Bistrimethylsilylacetamid ca. 1 h auf 40°C erwärmt. Man verfolgt die Reaktion im Dünnschichtchromatogramm. Nach beendeter Umsetzung setz man zunächst 0.2 ml Eisessig zu , rührt 30 min und engt ein. Der Rückstandwird mit 20 ml einer Mischung von Isopropanol / 2N Schwefelsäure = 10:1 versetzt und 1 Std. gerührt. Nach Zugabe

10

einer Spatelspitze festem Natriumhydrogencarbonat engt man erneut i. Vak. ein, nimmt mit Ethylacetat auf, wäscht die org. Phase mit Wasser, trocknet und reinigt nach Entfernen des Lösemittels den Rückstand durch Säulenchromatographie (SiO₂, CH₂Cl₂/Methanol = 100:1). Man erhält das Produkt mit dem Molekulargewicht 418.45 5 (C₂₅H₂₀F₂N₂O₂); MS (DCI+): 419 (M+H⁺).

- c) 4-(4-Aminomethyl-phenyl)-1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]- azetidin-2-on (17):
- 200 mg {1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzonitril (16) werden in 20 ml Ethanol gelöst und mit 0.5 ml konz. Ammoniak über Raney-Nickel 30 Std bei 75 bar Wasserstoff und 25°C hydriert. Man saugt vom Katalysator ab, engt i. Vak. ein und reinigt den Rückstand durch Säulenfiltration (SiO₂, 15 CH₂Cl₂/Methanol/. NH₃ conc = 100:10:1). Man erhält das Produkt mit dem Molekulargewicht 422.5 (C₂₅H₂₂F₂N₂O₂); MS (DCI+): 423 (M+H⁺), 405 (M+H⁺ H₂O).
- d) (4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-20 yl}- benzylcarbamoyl)-methansulfonsäure (18):

Zu einer Lösung aus 40 mg Sulfoessigsäure, 110 μl Diisopropylcarbodiimid, 76 mg Hydroxybenzotriazol in 2 ml Dimethylformamid wird eine Lösung aus 120 mg 4-(4-Aminomethyl-phenyl)-1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]25 azetidin-2-on (17), 48 μl Diisopropylethylamin in 1 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit einem Molekulargewicht von 544.58 (C₂₇H₂₆F₂N₂O₆S₁); MS (ESI) 527.10 (M + H⁺ – 30 H₂O)

Beispiel IX

{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylcarbamoyl}-methanesulfonsäure (19):

5

Zu einer Lösung aus 20 mg Sulfoessigsäure, 55 μl Diisopropylcarbodiimid, 38 mg Hydroxybenzotriazol in 1 ml Dimethylformamid wird eine Lösung aus 60 mg 1-(4-10 Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (5) in 1 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit einem Molekulargewicht von 15 556.61 (C₂₈H₂₉F₁N₂O₇S₁); MS (ESI) 539.05 (M + H⁺ – H₂O)

Beispiel X

20 N-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-benzyl)-succinaminsäure (20):

Zu einer Lösung aus 279 mg Bernsteinsäure, 92 μl Diisopropylcarbodiimid, 80 mg Hydroxybenzotriazol in 2 ml Dimethylformamid wird eine Lösung aus 100 mg 4-(4-5 Aminomethyl-phenyl)-1-(4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-azetidin-2-on (17), 33 μl Triethylamin in 2 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit 10 einem Molekulargewicht von 522.55 (C₂₇H₂₆F₂N₂O₆S₁); MS (ESI) 545.19 (M + Na⁺)

Beispiel XI

15 {2-[2-({4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylcarbamoyl}-methoxy)-ethoxy]-ethoxy}-essigsäure (21):

20 Zu einer Lösung aus 327 mg 3,6,9-Trioxaundecandisäure, 57 μl
Diisopropylcarbodiimid, 50 mg Hydroxybenzotriazol in 2 ml Dimethylformamid wird

eine Lösung aus 64 mg 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)- azetidin-2-on (5), 21 µl Triethylamin in 1 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, 5 Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit einem Molekulargewicht von 638,70 (C₃₄H₃₉F₁N₂O₉); MS (ESI) 639.27 (M + H⁺)

10

Beispiel XII

4-((3-Carboxy-propionyl)-{4-[3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzyl}-amino)-4-oxo-buttersäure (22):

15

Zu einer Lösung aus 190 mg Bernsteinsäure, 63 µl Diisopropylcarbodiimid, 55 mg Hydroxybenzotriazol in 2 ml Dimethylformamid wird eine Lösung aus 70 mg 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (5), 23 µl Triethylamin in 1 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit einem Molekulargewicht von 634.4 (C₃₄H₃₅F₁N₂O₉); MS (ESI-neg.) 633.22 (M - H⁺)

25

11-{4-[3-[3-(4-Fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-2-(4-methoxy-phenyl)-4-oxo-azetidin-1-yl]-benzylcarbamoyl}-undecansäure (23):

5

Zu einer Lösung aus 371 mg Dodecandisäure, 63 μl Diisopropylcarbodiimid, 55 mg Hydroxybenzotriazol in 2 ml Dimethylformamid wird eine Lösung aus 70 mg 1-(4-Aminomethyl-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-(4-methoxy-phenyl)-azetidin-2-on (5), 23 μl Triethylamin in 1 ml Dimethylformamid gegegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird eingeengt und über HPLC(Knauer Eurospher-100-10-C18, Wasser (0.1 % Trifluoressigsäure)/Acetonitril (0.1% Trifluoressigsäure) = 80/20 -> 10/90) getrennt. Man erhält das Produkt mit einem Molekulargewicht von 646.81 (C₃₈H₄₇F₁N₂O₆); MS (ESI) 647.35 (M + H⁺)

15 Tabelle 1: Verbindungen der Formel I

1

Bsp.	R1, R2			R3, R4	R5, R6	Molekula	Molekul
						r-gewicht	ar-
						der freien	gewicht
						Base	(gefund
						bzw.	en)
						Säure	
						(berechn	
						et)	
XIV	0, /0 , s, , H	İ		para-F, H	para-F,	531,58	532,4
	para			·	Н		(MH ⁺)
XV	para H O , H			para-F, H	para-F,	502,54	503,3
	° он				Н		(MH ⁺)
XVI	para-F, H			H	para-F,	514,58	515,4
			para <	, ii , l , s , он	Н		(MH ⁺)
XVII	para-O-CH₃, H		para 🔨	Д. Н. Д н	para-F,	599,68	599,21
			Pais	й . _б у_он	Н		(M ⁺)
XVIII	para-O-CH₃, H		<u></u>	~ H o	para-F,	739,95	740,42
		-	o R	O O OH	Н	•	(MH ⁺)
XIX	para-O-CH ₃ , H	!	<u> </u>	~ ^ ⁸	para-F,	599,60	600,34
		para	- 'N' 'I	ү—он , н он	Н		(MH ⁺)
XX	para-O-CH ₃ , H				para-F,	534,59	534,4
			para /	, H	н		(MH ⁺)
XXI	рага	, н		para-F, H	para-F,	578,66	561,25
	0				н	·	(MH⁺-
							H₂O)
XXII	para H	\sim	он , н	para-F, H	para-F,	634,77	617,31
	"				Н		(MH⁺-
							H₂O)

XXIII	para-F, H		para-F,	585,65	567,70
		para N N N OH	Н		(MH ⁺ -
					H ₂ O)
XXIV	para-O-CH₃, H	para S, H	para-F,	557.64	557.19
		O OH	Н		(M ⁺)

XXV	para o	OH H	Para-F, H	para-F,	660.70	660.28
				н		(M ⁺)
XXVI	para-O-CH ₃ , H	~~	O P OH , H	para-F,	600.62	600.24
,				Н		(M ⁺)
XXVII	para-O-CH₃, H	para _o	, N , S, OH , H	para-F,	614.73	597.32
			010	Н		(M-
						H ₂ O) ⁺¹
XXVIII	para H N N S , H		para-F, H	para-F,	559,64	560,4
	o' OH			Н		(MH ⁺)
XXIX	para N H N , H		para-F, H	para-F,	545,61	546,3
	н %_, он			Н		(MH ⁺)
XXX			para-F, H	para-F,	727,91	710,23
	о о о о о о о о о о о о о о о о о о о			Н		(MH ⁺ -
	H para					H₂O)
XXXI	para-O-CH₃, H	C	~ i o	para-F,	753,93	752,32
			O O O OH	Н		(M-H ⁺);
		ļ f	para			gemess
				·		en im
			- 80			Negativ-
						modus)
XXXII	H. 2		para-F, H	para-F,	573,62	572,09
	para H OSOH			Н		(M-H+);
						gemess
						en im
						Negativ-
NO 0 0 11	0					modus)
XXXIII	pera H HN .H		para-F, H	para-F,	587,67	586,18
	S OH			Н		(M-H+);
	ő					gemess
						en im
						Negativ-

5

30

	,	 		 	
				modus)	
				<i>,</i>	

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I wurden mit der nachfolgend beschriebenen Methode auf ihre Wirkung geprüft:

Beeinflussung der Cholesterolabsorption + ³H- Taurocholsäureausscheidung anhand der fäkalen Ausscheidung an der Maus, Ratte oder Hamster

NMRI- Mäuse, Wistar-Ratten, oder Golden Syrian Hamster (in Gruppen von n=4-6)
10 werden unter Standarddiät (Altromin, Lage (Lippe)) in Stoffwechselkäfigen gehalten.
Am Nachmittag vor Gabe der radioaktiven Tracer (¹⁴C-Cholesterol) werden die Tiere nüchtern gesetzt und auf Gitterroste adaptiert.

Zusätzlich werden die Tiere werden 24 Stunden vor der peroralen Applikation der 15 Testmahlzeit (¹⁴C-Cholesterol in Intralipid® 20, Pharmacia-Upjohn) mit ³H-TCA (Taurocholic acid) s.c. gelabelt (z.b. 1 µCi/Maus bis 5 µCi/Ratte)

Cholesterolabsorptionstest: 0,25 ml/Maus Intralipid ® 20 (Pharmacia- Upjohn) ((Spikung mit 0,25 µCi ¹⁴C-Cholesterol in 0,1 mg Cholesterol) werden peroral mit der 20 Schlundsonde verabreicht.

Testsubstanzen werden getrennt in 0,5 %/ (Methylcellulose (Sigma)/5% Solutol (BASF, Ludwigshafen) oder geeignetem Vehikel angesetzt.

Das Applikationsvolumen der Testsubstanz beträgt 0,5 ml /Maus. Die Testsubstanz 25 wird unmittelbar vor der Testmahlzeit (Intralipid mit ¹⁴C-Cholesterol-label) (Cholesterolabsorptionstest) appliziert.

Der Kot wird über 24 h gesammelt: die fäkale Elimination von ¹⁴C-Cholesterol und ³H Taurocholsäure (TCA) nach 24 Std. wird bestimmt.

Die Lebern werden entnommen, homogenisiert und Aliquots im Oximaten (Model 307.

Packard) verbrannt zur Bestimmung der aufgenommenn/resorbierten Menge an ¹⁴C-Cholesterol.

Auswertung:

5 Kotproben:

Gesamtgewicht bestimmen, mit Wasser auf definiertes Volumen auffüllen, dann homogenisieren, Aliquot eintrockenen und im Oximat (Model 307, Packard zur Verbrennung von radioaktiv gelabelten Proben) verbrennen: Die Menge von radioaktiv ³H- H2O und ¹⁴C- CO2 wird hochgerechnet auf die ausgeschiedene Menge an ³H- Taurocholsäure bzw. ¹⁴C-Cholesterol (Dual-Isotopen-Technik). Die ED₂₀₀-Werte werden als Dosis aus einer Dosiswirkungskurve interpoliert als diejenige Dosen, die

werden als Dosis aus einer Dosiswirkungskurve interpoliert als diejenige Dosen, die die Auscheidung an TCA bzw. Cholesterol verdoppeln, bezogen auf eine zeitgleich behandelte Kontrollgruppe.

15 Leberproben:

Die aufgenommene Menge von ¹⁴C-Cholesterols in die Leber wird bezogen auf die applizierte Dosis. Die ED₅₀ Werte werden interpoliert aus einer Dosiswirkungskurve als diejenige Dosis, die die Aufnahme von ¹⁴C- Cholesterol in die Leber halbiert (50%), bezogen auf eine Kontrollgruppe

20

Die folgenden ED₅₀ -Werte belegen die Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I

	Beispiel Nr.	ED ₅₀ (Leber) [mg/Maus]
25		
	1	1.0
	II ·	> 0.1
	IV	0.3
	VIII	0.3
30	IX	< 1.0
	X	< 1.0
	XIII	< 0.1

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

34

XVIII	0.005
XXI	0.1
XXII	0.1
XXV	0.3
5 XXVIII	0.3

Aus der Tabelle ist abzulesen, daß die Verbindungen der Formel I eine sehr gute Cholesterin senkende Wirkung besitzen.

Resorbierbarkeit:

Die Resorbierbarkeit der Verbindungen der Formel I wurde Caco-Zellmodell geprüft (A.R. Hilgers et al., Caco-2 cell monolayers as a model for drug transport across the intestinal mucosa, Pharm. Res. 1990, 7, 902).

Aus den Meßdaten ist abzulesen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen (Referenzstruktur) eine deutlich geringere Resorption aufweisen:

10

15

Referenzstruktur: Ezetimibe

Patentansprüche:

1. Verbindungen der Formel I,

5

worin bedeuten

10

15

R1, R2, R3, R4, R5, R6 unabhängig voneinander (C_0-C_{30}) -Alkylen- $(LAG)_n$, wobei n=1-5 sein kann und wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch $-S(O)_n$ -, mit n=0-2, -O-, -(C=O)-, -(C=S)-, -CH=CH-, -CEC-, -N((C_1-C_6) -Alkyl)-, -N(Phenyl)-, -N((C_1-C_6) -Alkyl-Phenyl)-, -N(CO- $(CH_2)_{1-10}$ -COOH)- oder -NH- ersetzt sein können;

20

25

H, F, CI, Br, I, CF₃, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)AlkyI, CONH₂, CONH(C₁-C₆)AlkyI, CON[(C₁-C₆)AlkyI]₂, (C₁-C₆)-AlkyI, (C₂-C₆)-AlkenyI, (C₂-C₆)-AlkinyI, O-(C₁-C₆)-AlkyI, wobei in den AlkyIresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können; C(=NH)(NH₂), PO₃H₂, SO₃H, SO₂-NH₂, SO₂NH(C₁-C₆)-AlkyI, SO₂N[(C₁-C₆)-AlkyI]₂, S-(C₁-C₆)-AlkyI, S-(CH₂)_n-PhenyI, SO-(C₁-C₆)-AlkyI, SO-(CH₂)_n-PhenyI, SO₂-(CH₂)_n-PhenyI, wobei n = 0 - 6 sein kann und der PhenyIrest bis zu zweifach mit F, CI, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-AlkyI, (C₁-C₆)-AlkyI, NH₂ substituiert sein kann; NH₂, NH-(C₁-C₆)-AlkyI, N((C₁-C₆)-AlkyI)₂, NH(C₁-C₇)-AcyI, PhenyI, O-

 $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O- (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkyl, NH₂, NH (C_1-C_6) -Alkyl, N((C_1-C_6) -Alkyl)₂, SO₂-CH₃, COOH, COO- (C_1-C_6) -Alkyl, CONH₂;

5

(LAG)_n -(CH₂)₁₋₁₀-SO₃H, -(CH₂)₀₋₁₀-P(O)(OH)₂, (CH₂)₀₋₁₀-O-P(O)(OH)₂, -(CH₂)₀₋₁₀-COOH und n = 1 -- 5 sein kann;

wobei immer mindestens einer der Reste R1 bis R6 die Bedeutung

- 10 (C_0-C_{30}) -Alkylen- $(LAG)_n$, wobei n=1-5 ist und wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch $-S(O)_n$ -, mit n=0-2, -O-, -(C=O)-, -(C=S)-, -CH=CH-, -CEC-, -N((C_1-C_6) -Alkyl)-, -N((C_1-C_6) -Alkyl-Phenyl)-, -N((C_1-C_6) -Alkyl-Phenyl)-, -N((C_1-C_6) -Alkyl-Phenyl)-, oder -NH- ersetzt sein können, besitzen muß,
- 15 sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze;

wobei die Verbindung 2-{[4-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butyl]-methyl-amino}-ethansulfonsäure sowie solche Verbindungen, bei welchen die Reste R1 – R6 die Bedeutung –O-(CH₂)₁₋₁₀-20 COOH, (C₁-C₆)-Alkylen-COOH oder –COOH haben, ausgenommen sind.

2. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

25

 C_6)-Alkyl]₂, S-(C_1 - C_6)-Alkyl, S-(CH_2)_n-Phenyl, SO-(C_1 - C_6)-Alkyl, SO-

 $(CH_2)_n$ -Phenyl, SO_2 - $(C_1$ - $C_5)$ -Alkyl, SO_2 - $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n=0-6 sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, CI, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O- $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, NH $_2$ substituiert sein kann; NH $_2$, NH- $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, N($(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl) $_2$, NH($(C_1$ - (C_7) -Acyl, Phenyl, O- $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n=0-6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, CI, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O- $(C_1$ - (C_6) -Alkyl, $(C_1$ - (C_6) -Alkyl, NH $(C_1$ - (C_6) -Alkyl, N($(C_1$ - (C_6) -Alkyl, SO₂-CH₃, COOH, COO- $(C_1$ - (C_6) -Alkyl, CONH₂;

10

5

R1, R3 unabhängig voneinander (C₀-C₃₀)-Alkylen-(LAG) und wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O-, -(C=O)-, -N(CH₃)- oder - NH- ersetzt sein können;

15

H, F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)Alkyl, CONH₂, CONH(C₁-C₆)Alkyl, CON[(C₁-C₆)Alkyl]₂, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₂-C₆)-Alkenyl, (C₂-C₆)-Alkinyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können; $C(=NH)(NH_2), PO_3H_2, SO_3H, SO_2-NH_2, SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl, SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]_2, S-(C_1-C_6)-Alkyl, S-(CH_2)_n-Phenyl, SO-(C_1-C_6)-Alkyl, SO-(CH_2)_n-Phenyl, SO_2-(C_1-C_6)-Alkyl, SO_2-(CH_2)_n-Phenyl, wobei <math>n=0-6$ sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂ substituiert sein kann; NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH(C₁-C₇)-Acyl, Phenyl, O-(CH₂)_n-Phenyl, wobei n=0-6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl, N(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂;

25

20

30 (LAG) $-(CH_2)_{1-10}-SO_3H$, $-(CH_2)_{0-10}-P(O)(OH)_2$, $(CH_2)_{0-10}-O-P(O)(OH)_2$, $-(CH_2)_{0-10}-O-P(O)(OH)_2$,

wobei immer mindestens einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung (C_0-C_{30}) -Alkylen-(LAG) und wobei ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch - O-, -(C=O)-, -N(CH₃)- oder -NH- ersetzt sein können; besitzen muß,

5 sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze;

wobei die Verbindung 2-{[4-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butyl]-methyl-amino}-ethansulfonsäure sowie solche Verbindungen, bei welchen die Reste R1 – R6 die Bedeutung –O-(CH₂)₁₋₁₀-10 COOH, (C₁-C₆)-Alkylen-COOH oder –COOH haben, ausgenommen sind.

3. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

15

R2, R4, R5, R6 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)Alkyl, CONH₂, CONH(C₁-C₆)Alkyl, CON[(C₁- C_6)Alkyl]₂ (C_1 - C_6)-Alkyl, (C_2 - C_6)-Alkenyl, (C_2 - C_6)-Alkinyl, O-(C_1 - C_6)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch 20 Fluor ersetzt sein können; $C(=NH)(NH_2)$, PO_3H_2 , SO_3H , SO_2-NH_2 , $SO_2NH(C_1-C_6)-Alkyl$, $SO_2N[(C_1-C_6)-Alkyl]$ C_6)-Alkyl]₂, S-(C_1 - C_6)-Alkyl, S-(CH_2)_n-Phenyl, SO-(C_1 - C_6)-Alkyl, SO- $(CH_2)_n$ -Phenyl, SO_2 - $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, SO_2 - $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 - 6sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂ substituiert sein kann; 25 NH_2 , $NH_1(C_1-C_6)$ -Alkyl, $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)₂, $NH(C_1-C_7)$ -Acyl, Phenyl, O-(CH₂)_n-Phenyl, wobei n = 0 - 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O- (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkyl, NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ -Alkyl, $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)₂, SO_2 -30 CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂;

- R1, R3 unabhängig voneinander -(CH₂)₀₋₁-Y-W-(C₀-C₂₅)-Alkylen-Y'-W'-(LAG), worin ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O- ersetzt sein können
- 5 H, F, Cl, Br, I, CF₃, NO₂, N₃, CN, COOH, COO(C₁-C₆)Alkyl, CONH₂, $CONH(C_1-C_6)Alkyl, CON[(C_1-C_6)Alkyl]_2, (C_1-C_6)-Alkyl, (C_2-C_6)-Alkenyl, (C_2-C_6)-Alkyl, (C_2-C_6)-$ C₆)-Alkinyl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, wobei in den Alkylresten ein, mehrere, oder alle Wasserstoff(e) durch Fluor ersetzt sein können; C(=NH)(NH₂), PO₃H₂, SO₃H, SO₂-NH₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N[(C₁-10 C_6)-Alkyl]₂, S-(C_1 - C_6)-Alkyl, S-(CH_2)_n-Phenyl, SO-(C_1 - C_6)-Alkyl, SO- $(CH_2)_n$ -Phenyl, SO_2 - $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, SO_2 - $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 - 6sein kann und der Phenylrest bis zu zweifach mit F, Cl, Br, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl, NH₂ substituiert sein kann; NH₂, NH₋(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH(C₁-C₇)-Acyl, Phenyl, O- $(CH_2)_n$ -Phenyl, wobei n = 0 – 6 sein kann, wobei der Phenylring ein bis 3-15 fach substituiert sein kann mit F, Cl, Br, I, OH, CF₃, NO₂, CN, OCF₃, O- (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkyl, NH_2 , $NH(C_1-C_6)$ -Alkyl, $N((C_1-C_6)$ -Alkyl)₂, SO_2 -CH₃, COOH, COO-(C₁-C₆)-Alkyl, CONH₂;
- 20 Y, W, Y' W' unabhängig voneinander NH, NCH₃, C=O, O, eine Bindung oder $S(O)_n$, mit n=0-2; oder Y-W oder Y'-W' jeweils zusammen genommen eine Bindung.
- (LAG) -(CH₂)₁₋₁₀-SO₃H, -(CH₂)₀₋₁₀-P(O)(OH)₂, (CH₂)₀₋₁₀-O-P(O)(OH)₂, -(CH₂)₀₋₁₀-25 COOH;

wobei immer mindestens einer der Reste R1 oder R3 die Bedeutung -(CH_2)₀₋₁-Y-W-(C_0 - C_{25})-Alkylen-Y'-W'-(LAG), worin ein oder mehrere C-Atome des Alkylenrests durch -O- ersetzt sein können;

30 besitzen muß, sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze;

wobei die Verbindung 2-{[4-(4-{1-(4-Fluor-phenyl)-3-[3-(4-fluor-phenyl)-3-hydroxy-propyl]-4-oxo-azetidin-2-yl}-phenoxy)-butyl]-methyl-amino}-ethansulfonsäure sowie solche Verbindungen, bei welchen die Reste R1 – R6 die Bedeutung –O-(CH_2)₁₋₁₀-COOH, (C_1 - C_6)-Alkylen-COOH oder –COOH haben, ausgenommen sind.

5

- 4. Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten
- 10 (LAG) Carbonsäurerest oder ein Sulfonsäurerest; sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.
 - 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4.

15

- 6. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 und mindestens einen weiteren Wirkstoff.
- 7. Arzneimittel, gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren 20 Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen, die den Lipidstoffwechsel normalisieren, enthält.

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

42

- 8. Arzneimittel, gemäß Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß es als weiteren Wirkstoff eine oder mehrere Antidiabetika, hypoglykämischen Wirkstoffe, HMGCoA-Reduktase Inhibitoren,
- Cholesterinresorptionsinhibitoren, PPAR gamma Agonisten, PPAR alpha Agonisten,
- 5 PPAR alpha/gamma Agonisten, Fibrate, MTP-Inhibitoren, Gallensäureresorptionsinhibitoren, CETP-Inhibitoren, polymere Gallensäureadsorber, LDL-Rezeptorinducer, ACAT-Inhibitoren, Antioxidantien, Lipoprotein-Lipase Inhibitoren, ATP-Citrat-Lyase Inhibitoren, Squalen synthetase inhibitoren, Lipoprotein(a) antagonisten, Lipase Inhibitoren, Insuline, Sulphonylharnstoffe,
- 10 Biguanide, Meglitinide, Thiazolidindione, α-Glukosidase-Inhibitoren, auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkende Wirkstoffe, CART-Agonisten, NPY-Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten, MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-Agonisten, Serotonin-
- 15 Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormone, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, TRH-Agonisten, entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-β-
- 20 Agonisten oder Amphetamine enthält.
 - 9. Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Anwendung als Medikament zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen.
- 25 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

30

11. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Hyperlipidämie.

WO 2004/000805 PCT/EP2003/005816

43

12. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Senkung des Serumcholesterinspiegels.

- 5 13. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen.
- 14. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 110 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Insulin Resistenz.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intensional Application No
PCT/EP 03/05816

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07F9/568 A61K31/397 A61P3/06 A61P9/10 IPC 7 C07D205/08 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P CO7F Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category 9 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages WO 02 18432 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 1 - 14Α 7 March 2002 (2002-03-07) claims Ρ,Α WO 02 50027 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 1-14 27 June 2002 (2002-06-27) claims WO 02 50068 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 1 - 14P,A 27 June 2002 (2002-06-27) claims WO 02 50060 A (AVANTIS PHARMA DEUTSCHLAND 1 - 14P,A GMB) 27 June 2002 (2002-06-27) claims Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 10/09/2003 28 August 2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Chouly, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intentional Application No
PCT/EP 03/05816

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 0218432	A	07-03-2002	DE AU BR CA WO EP NO US	10042447 A1 1044602 A 0113533 A 2420652 A1 0218432 A2 1315749 A2 20030905 A 2002039774 A1	28-03-2002 13-03-2002 15-07-2003 26-02-2003 07-03-2002 04-06-2003 26-02-2003 04-04-2002
WO 0250027	A	27-06-2002	DE DE AU CA WO US	10064398 A1 10152981 A1 1609702 A 2431983 A1 0250027 A1 2002137689 A1	27-06-2002 08-05-2003 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 26-09-2002
WO 0250068	A	27-06-2002	DE AU AU WO WO US US	10064402 A1 1917302 A 3168802 A 0250068 A1 0250060 A1 2002128252 A1 2002128253 A1	27-06-2002 01-07-2002 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 12-09-2002 12-09-2002
WO 0250060	A	27-06-2002	DE AU AU WO WO US US	10064402 A1 1917302 A 3168802 A 0250068 A1 0250060 A1 2002128252 A1 2002128253 A1	27-06-2002 01-07-2002 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 12-09-2002 12-09-2002

INTERNATIONATER RECHERCHENBERICHT

Interponales Aktenzeichen
PCT/EP 03/05816

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 C07D205/08 C07F9/568 A61K31/397 A61P3/06 A61P9/10 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07F A61K A61P CO7D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategories 1 - 14WO 02 18432 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 7. März 2002 (2002-03-07) Ansprüche 1 - 14WO 02 50027 A (AVENTIS PHARMA GMBH) P,A 27. Juni 2002 (2002-06-27) Ansprüche WO 02 50068 A (AVENTIS PHARMA GMBH) 1 - 14P,A 27. Juni 2002 (2002-06-27) Ansprüche 1 - 14WO 02 50060 A (AVANTIS PHARMA DEUTSCHLAND P,A GMB) 27. Juni 2002 (2002-06-27) Ansprüche ΙX Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen *T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung verorientlichung von besonderer bedeutung; die deansprüchte Erfindu kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 28. August 2003 10/09/2003 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Chouly, J

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermonales Aktenzeichen
PCT/EP 03/05816

					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Im Recherchenberic ngeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0218432	A	07-03-2002	DE AU BR CA WO EP NO US	10042447 A1 1044602 A 0113533 A 2420652 A1 0218432 A2 1315749 A2 20030905 A 2002039774 A1	28-03-2002 13-03-2002 15-07-2003 26-02-2003 07-03-2002 04-06-2003 26-02-2003 04-04-2002
WO 0250027	А	27-06-2002	DE DE AU CA WO US	10064398 A1 10152981 A1 1609702 A 2431983 A1 0250027 A1 2002137689 A1	27-06-2002 08-05-2003 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 26-09-2002
WO 0250068	A	27-06-2002	DE AU AU WO WO US US	10064402 A1 1917302 A 3168802 A 0250068 A1 0250060 A1 2002128252 A1 2002128253 A1	27-06-2002 01-07-2002 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 12-09-2002 12-09-2002
WO 0250060	A	27-06-2002	DE AU AU WO WO US US	10064402 A1 1917302 A 3168802 A 0250068 A1 0250060 A1 2002128252 A1 2002128253 A1	27-06-2002 01-07-2002 01-07-2002 27-06-2002 27-06-2002 12-09-2002 12-09-2002